

# Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

Non autorisé

- Febantel
- Praziquantel
- Pyrantel embonate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Prazitel Plus XL Tablets For Dogs

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

525.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

175.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais  
504.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AA01

QP52AC05

QP52AF02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais



## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/10/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

47790

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/05/2023

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0241/002

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.